KOTSUKA, et al Q65582
METHOD FOR MEASURING ANIONS
Filed: December 19, 2001
Bruce E. Kramer 202-293-7060
1 OF 2

日本国特許庁

JAPAN PATENT OFFICE

14/Priority Doc. E. Sillis 9-13-03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2000年12月19日

出願番号

Application Number:

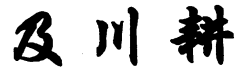
特願2000-386002

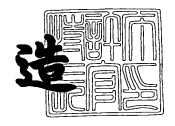
出 顏 人 Applicant(s):

昭和電工株式会社

2001年 8月24日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





特2000-386002

【書類名】

特許願

【整理番号】

SDP3593

【提出日】

平成12年12月19日

【あて先】

特許庁長官 及川 耕造 殿

【国際特許分類】

C08G 59/00

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区扇町5番1号 昭和電工株式会社

川崎生産・技術統括部内

【氏名】

小塚 隆司

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県川崎市川崎区扇町5番1号 昭和電工株式会社

内

【氏名】

鈴木 廣志

【特許出願人】

【識別番号】

000002004

【住所又は居所】

東京都港区芝大門1丁目13番9号

【氏名又は名称】

昭和電工株式会社

【代表者】

大橋 光夫

【代理人】

【識別番号】

100081086

【住所又は居所】

東京都中央区日本橋人形町2丁目2番6号 堀口第2ビ

ル7階 大家特許事務所

【弁理士】

【氏名又は名称】

大家 邦久

【電話番号】

03 (3669) 7714

【代理人】

【識別番号】

100088719

【住所又は居所】

東京都中央区日本橋人形町2丁目2番6号 堀口第2ビ

ル7階 大家特許事務所

【弁理士】

【氏名又は名称】 千葉 博史

【電話番号】 03(3669)7714

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 043731

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【物件名】 図面 1

【包括委任状番号】 9712822

【プルーフの要否】 要

, 【書類名】明細書

【発明の名称】 多孔質重合体粒子、耐アルカリ性陰イオン交換体、その製造方法、イオンクロマトグラフィー用カラム、及び陰イオンの測定方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 第四級アンモニウム構造を含む含窒素複素環基が、スペーサーを介して耐アルカリ性重合体基材に結合してなることを特徴とする多孔質重合体粒子。

【請求項2】 第四級アンモニウム構造を含む含窒素複素環基が、芳香族または非芳香族含窒素複素環化合物から誘導されるものである請求項1に記載の多れ質重合体粒子。

【請求項3】 含窒素複素環化合物が、式(1)

【化1】

(式中、Rは炭素数1~5の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基もしくはアルコキシ基またはハロゲン原子を表わし、mは0~5の整数である。mが2以上の場合、複数個のRは同一でも異なってもよい。)で示されるピリジン化合物、式(2)

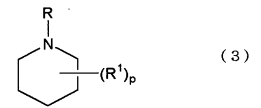
【化2】

$$(2)$$

$$(R^1)_n$$

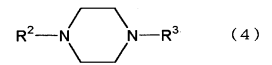
(式中、Rは炭素数 $1\sim5$ の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基を表わし、 R^1 は水酸基、または炭素数 $1\sim5$ の、水酸基で置換されていてもよいアルキル基もしくはアルコキシ基を表わし、nは $0\sim2$ の整数である。)で示される 1- アルキルピロリジン化合物、式(3)

【化3】



(式中、Rは炭素数 $1\sim5$ の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基を表わし、R 1 は水酸基、または炭素数 $1\sim5$ の、水酸基で置換されていてもよいアルキル基もしくはアルコキシ基を表わし、pは $0\sim2$ の整数である。)で示される1-アルキルピペリジン、及び式(4)

【化4】



(式中、 R^2 及び R^3 は同一でも異なってもよく、各々水素原子、炭素数 $1\sim 5$ の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基である。但し、 R^2 及び R^3 は同時に水素原子を表わさない。)で示される 1 、4 - ジアルキルピペラジン化合物からなる群より選択される化合物である請求項 2 に記載の多孔質重合体粒子。

【請求項4】 含窒素複素環化合物が、ピリジン、2ーメチルピリジン、3ーメチルピリジン、4ーメチルピリジン、2ーヒドロキシー4ーメチルピリジン、2ーヒドロキシー6ーメチルピリジン、2ーヒドロキシピリジン、3ーヒドロキシピリジン、4ーヒドロキシピリジン、1ーメチルピロリジン、1ーエチルピロリジン、1ーメチルピペリジン、1ーエチルピロリジン、1ーメチルピペリジン、1ー(2ーヒドロキシエチル)ピペリジン、1ー(2ーヒドロキシエチル)ピロリジン、2ー(2ーヒドロキシエチル)ー1ーメチルピロリジン、3ーヒドロキシー1ーメチルピペリジン、4ーヒドロキシー1ーメチルピペリジン、4ークロロー1ーメチルピペリジン、1ー(2ークロロエチル)ピペリジン、1ー(2ークロロエチル)ピペリジン、1ー(2ークロロエチル)ピペリジン、1ー(2ークロロエチル)ピペリジン、1ー(2ークロロエチル)ピペリジン、1ー(2ークロロエチル)ピペリジン、1ー(2ークロロエチル)ピペリジン、1ー(2ークロロエチル)ピロリジン、1ーメチルピペラジン、1ーエチルピペラジン、または1、4ージメチルピペラジンである請求項3に記載の多

孔質重合体粒子。

【請求項5】 前記多孔質重合体粒子の基材がポリビニルアルコール系共重合体及びスチレン/ジビニルベンゼン系共重合体から選択され、基材とイオン交換基とを繋ぐスペーサー分子がグリシジル基を含有する化合物であり、前記重合体は、アルカリ条件下で開裂しない結合を介してスペーサー分子と結合している請求項1乃至4のいずれかに記載の多孔質重合体粒子。

【請求項6】 平均粒径が1~30μmである請求項1乃至5のいずれかに 記載の多孔質重合粒子。

【請求項7】 平均孔径が50~300Åである請求項1乃至6のいずれかに記載の多孔質重合粒子。

【請求項8】 請求項1乃至7のいずれかに記載の多孔質重合粒子からなる 耐アルカリ性陰イオン交換体。

【請求項9】 ポリビニルアルコール系共重合体及びスチレン/ジビニルベンゼン系共重合体から選択される耐アルカリ性重合体多孔質粒子に、グリシジル基を含有するスペーサー分子をアルカリ条件下で開裂しない結合を介して結合させ、前記グリシジル基と含窒素複素環化合物を反応させて陰イオン交換基である第4アンモニウム基を導入することを特徴とする耐アルカリ性陰イオン交換体の製造方法。

【請求項10】 含窒素複素環化合物が、請求項2または3に記載の含窒素 複素環化合物から選択される請求項9に記載の耐アルカリ性陰イオン交換体の製 造方法。

【請求項11】 カルボン酸ビニルエステルとイソシアヌレート系架橋性単量体との共重合体の一部をケン化して水酸基としたポリビニルアルコール系共重合体に、分子内に2個以上のグリシジル基を含有する化合物を反応させて前記ポリビニルアルコール系共重合体の質量を100としたときに反応後の質量が104~135となるようにグリシジル基含有基を導入し、これに含窒素複素環化合物を反応させることを特徴とする請求項10に記載の耐アルカリ性陰イオン交換体の製造方法。

【請求項12】 ポリビニルアルコール系重合体のケン化を該重合体に0.5

特2000-386002

~5 m'e q/gの水酸基を生じさせるまで行なう請求項11に記載の耐アルカリ 性陰イオン交換体の製造方法。

【請求項13】 請求項8に記載の陰イオン交換体からなるサプレッサー式イオンクロマトグラフィーカラム用充填剤。

【請求項14】 請求項8に記載の陰イオン交換体を充填したサプレッサー 式イオンクロマトグラフィー用カラム。

【請求項15】 請求項14に記載のカラムとアルカリ性溶離液とを組み合わせて用いるサプレッサー式イオンクロマトグラフィーによる陰イオン測定方法

【請求項16】 アルカリ性溶離液が水酸化物系溶離液である請求項15に 記載の陰イオン測定方法。

【請求項17】 アルカリ性溶離液として20mM以下のイソクラティック 条件で水酸化物系溶離液を用いる請求項16に記載の陰イオン測定方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、耐アルカリ性陰イオン交換体及びその陰イオン交換体を用いるサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラムに関する。さらに具体的に言えば、濃度が一定の水酸化物系溶離液を用いるイソクラティック (isocratic) 条件で、フッ化物イオン、塩化物イオン、亜硝酸イオン、臭化物イオン、硝酸イオン、硫酸イオン、リン酸イオン等の無機陰イオンを短時間で良好に分離し分析できるサプレッサー式イオンクロマト用耐アルカリ性陰イオン交換体、その製造方法、その陰イオン交換体を用いるサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラム、及びそのカラムを用いる陰イオンの測定方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

 のイオンの分析は重要であり、これらのイオンは「7種標準無機陰イオン」と言われている。近年、この7種標準無機陰イオンを含む無機陰イオンの分析には、イオンクロマトグラフィーが効率的かつ高精度・高感度な手段として利用されている。

[0003]

イオンクロマトグラフィーは、溶離液をイオン交換カラムに送液しながら、イオン種を含む試料を該カラム内に注入し、カラムより保持時間差をもって分離溶出されるイオン(種類、量)を電気伝導度検出器等の高感度検出器により検出するものであり、このイオンクロマトグラフィーにはサプレッサーを使う「サプレッサー法」とサプレッサーを使わない「ノンサプレッサー法」とがある。サプレッサーは、液中の陽イオンを水素イオンに置換する装置であり、図1に示すように、分離カラムと検出器の間に接続して電気伝導度検出器でイオンを検出する際のバックグラウンドを下げ、測定感度を上げる働きを有する。

[0004]

すなわち、「サプレッサー法」では、溶離液として、炭酸ナトリウムと炭酸水素ナトリウムの混液、ホウ酸バッファー、水酸化ナトリウム水溶液、水酸化カリウム水溶液等を流し、分離カラムで試料イオンを分離した後、サプレッサーを介して伝導度検出器でイオンを検出する。検出器で測定される電気伝導度は、溶離液自体の電気伝導度をバックグラウンドとし、試料中のイオン種による寄与が重畳した信号として把握されるが、サプレッサーは、溶離液中の塩や塩基をより低い解離度を有する酸等に転換することにより、バックグラウンド電気伝導度を低減し、試料中のイオン種による信号の測定感度を改善する。

サプレッサー法は、ノンサプレッサー法に比較して専用の装置を必要とし経済 性に劣るものの、より高感度が得られるため半導体業界などで用いる純水、薬品 などの管理には必要欠くべからざるものとなっている。

[0005]

イオンクロマトグラフィーによる陰イオン分析においては、7種標準無機陰イオンをできる限り短い分析時間でバランス良く分離させることが理想である。しかし、フッ化物イオンは分離カラム中の陰イオン交換体に保持されにくく、カラ

特2000-386002

ムを速やかに通過する。この結果、フッ化物イオンによる信号ピークとウォーターディップ (試料の注入によって溶離液が希釈されることにより生じる負のピーク) の分離が不十分となり定量精度が損なわれ易い。

フッ化物イオンの保持を高めるために溶出力の弱い溶離液を用いることも考えられるが、この場合、2価以上の陰イオン(硫酸イオンとリン酸イオン)の溶出時間が極めて長くなり分析時間の冗長化を招く。特に溶離液がアルカリ性の場合にはこの問題は著しい。このため、フッ化物イオンと2価以上の陰イオンを同時分析するには分析条件に工夫が必要とされる。

[0006]

そこで、溶離液組成の最適化により上記の問題を回避する方法が検討されている。例えば、ノンサプレッサー法では弱酸性の移動相にホウ酸を添加し、このホウ酸とフッ化物イオンとを選択的に反応させて陰イオン性の化合物を生成し、保持を高める方法が開示されている(特公平7-37972号公報)。またサプレッサー法では炭酸ナトリウムと炭酸水素ナトリウムの混液を溶離液に用いた場合、各々の組成比を変えることによりフッ化物イオンの保持を高められることが知られている。さらに、サプレッサー法でホウ酸の塩化合物を溶離液に添加する方法も開示されている(特開2000-180429公報)。この様に溶離液を複数の成分で構成可能な場合はその組成を変えることにより対応可能である。

[0007]

しかし、サプレッサー法の溶離液として用いられる水酸化ナトリウム水溶液や水酸化カリウム水溶液等の水酸化物系溶離液は通常単一成分で使用されるため溶離液による問題は回避できず、このため、このようなアルカリ性溶離液を用いたサプレッサー法でフッ化物イオンの保持向上及び2価以上の陰イオン(特に7種標準無機陰イオンの中ではリン酸イオン)の溶出時間の短縮を両立させるには、測定に特別な手法を用いる必要がある。

従来行われている方法は2通りあり、一つは溶離液に濃度勾配をつけるグラジェント分析法であり、他の一つはカラムに充填するイオン交換体のイオン交換容量を大きく設定し約40mMの高濃度溶離液を使用する方法である。

[0008]

しかし、第一の方法は、濃度勾配を付与するために濃度の異なる少なくとも2種の液を用意し、これを2台のポンプを用いて吸液・混合する装置・操作を必要とし、また、測定毎に溶離液濃度を元に戻すまでの安定化時間が必要となるという欠点がある。また、第二の方法は溶離液濃度が高いため、現在広く使用されている連続再生型のイオン交換膜を用いたサプレッサー装置では電気透析のために高電圧をかける必要があり、サプレッサー寿命を短くしてしまう欠点がある。

[0009]

また、水酸化物系溶離液を使用したサプレッサー法により水道水を分析する際には、上記フッ化物イオンの保持向上とリン酸イオンの溶出時間の短縮を両立させるだけでなく、塩化物イオンと亜硝酸イオンの十分な分離も同時に達成する必要がある。これは水道水分析においては塩化物イオン数十ppm存在下で数ppb程度の亜硝酸イオンの分析を必要とするからである。水酸化物系溶離液で使用されている従来のカラムでは塩化物イオンと亜硝酸イオンの分離は不十分であるか、十分であっても炭酸イオンが間に溶出してしまい、微量亜硝酸イオンの分析を同時に達成することは困難であった。

[0010]

本出願人は、先に、アクリレート及びメタクリレート系重合体にスペーサー分子を介して三級の複素環アミンを導入して得られる陰イオン交換体の製造方法とこれを充填したカラムについて提案した(特開2000-221179号)。しかし、これは酸性の溶離液を使用するノンサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラムとその充填剤を製造する方法であり、アルカリ性の溶離液を使用するサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラムとして陰イオンを測定するものではない。

[0011]

【発明が解決しようとする課題】

本発明はかかる状況に鑑みて、水酸化物系溶離液を用いたサプレッサー式イオンクロマトグラフィーにおいて、低濃度(例えば、20mM以下)溶離液を用い、グラジエント分析によることなく(すなわち、濃度一定のイソクラテック条件で)、リン酸イオンの溶出時間を十数分~数十分程度の短時間に抑え、保持され

にくいフッ化物イオンをウォーターディップから十分に分離し、かつ塩化物イオンと亜硝酸イオンを十分に分離できるイオンクロマトグラフィーカラム用の陰イオン交換体、その製造方法、その陰イオン交換体用いたサプレッサー式イオンクロマトグラフィーカラム用充填剤、イオンクロマトグラフィー用カラム、及びそのカラムを用いた低コストで鋭敏な陰イオン測定方法を提供することを目的とする。

[0012]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記課題を達成すべく鋭意研究した結果、第四級アンモニウム 又はピリジニウムを含む含窒素複素環基が、スペーサーを介して耐アルカリ性重 合体基材に結合した構造を有する多孔質重合体からなる耐アルカリ性高強度陰イ オン交換体を充填したカラムを用いることにより、7種の標準無機陰イオンを良 好に分離できることを見出し、本発明を完成するに至った。

[0013]

すなわち、本発明は多孔質重合体粒子、耐アルカリ性陰イオン交換体、その製造方法、その陰イオン交換体からなるサプレッサー式イオンクロマトグラフィーカラム用充填剤、サプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラム及びそのカラムを用いる陰イオン測定方法に関する。

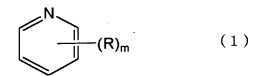
[0014]

- 1 第四級アンモニウム構造を含む含窒素複素環基が、スペーサーを介して耐アルカリ性重合体基材に結合してなることを特徴とする多孔質重合体粒子。
- 2. 第四級アンモニウム構造を含む含窒素複素環基が、芳香族または非芳香族含窒素複素環化合物から誘導されるものである前記1に記載の多孔質重合体粒子

[0015]

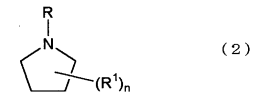
3. 含窒素複素環化合物が、式(1)

【化5】



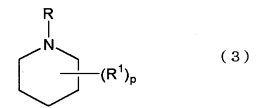
(式中、Rは炭素数1~5の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基もしくはアルコキシ基またはハロゲン原子を表わし、mは0~5の整数である。mが2以上の場合、複数個のRは同一でも異なってもよい。)で示されるピリジン化合物、式(2)

【化6】



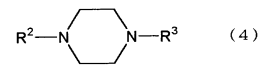
(式中、Rは炭素数 $1\sim 5$ の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基を表わし、R 1 は水酸基、または炭素数 $1\sim 5$ の、水酸基で置換されていてもよいアルキル基もしくはアルコキシ基を表わし、n は $0\sim 2$ の整数である。)で示される 1- アルキルピロリジン化合物、式(3)

【化7】



(式中、Rは炭素数 $1\sim 5$ の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基を表わし、R 1 は水酸基、または炭素数 $1\sim 5$ の、水酸基で置換されていてもよいアルキル基もしくはアルコキシ基を表わし、p は $0\sim 2$ の整数である。)で示される 1- アルキルピペリジン、及び式(4)

【化8】



(式中、 R^2 及び R^3 は同一でも異なってもよく、各々水素原子、炭素数 $1\sim 5$ の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基である。但し、 R^2 及び R^3 は同時に水素原子を表わさない。)で示される 1 、4 - ジアルキルピペラジン化合物からなる群より選択される化合物である前記 2 に記載の多孔質重合体粒子。

[0016]

4. 含窒素複素環化合物が、ピリジン、2-メチルピリジン、3-メチルピリジン、4-メチルピリジン、2-ヒドロキシー4-メチルピリジン、2-ヒドロキシー6-メチルピリジン、2-ヒドロキシピリジン、3-ヒドロキシピリジン、4-ヒドロキシピリジン、1-メチルピロリジン、1-エチルピロリジン、1-エチルピロリジン、1-エチルピロリジン、1-エチルピペリジン、1-(2-ヒドロキシエチル)ピペリジン、1-(2-ヒドロキシエチル)ピロリジン、2-(2-ヒドロキシエチル)ー1-メチルピロリジン、3-ヒドロキシー1-メチルピペリジン、4-ヒドロキシー1-メチルピペリジン、4-ヒドロキシー1-メチルピペリジン、1-(2-クロロエチル)ピペリジン、1-(2-クロロエチル)ピペリジン、1-スチルピペラジン、1-エチルピペラジン、または1,4-ジメチルピペラジンである前記3に記載の多孔質重合体粒子

[0017]

- 5. 前記多孔質重合体粒子の基材がポリビニルアルコール系共重合体及びスチレン/ジビニルベンゼン系共重合体から選択され、基材とイオン交換基とを繋ぐスペーサー分子がグリシジル基を含有する化合物であり、前記重合体は、アルカリ条件下で開裂しない結合を介してスペーサー分子と結合している前記1乃至4のいずれかに記載の多孔質重合体粒子。
- 6. 平均粒径が1~30μmである前記1乃至5のいずれかに記載の多孔質重



7. 平均孔径が50~300Åである前記1乃至6のいずれかに記載の多孔質 重合粒子。

[0018]

- 8. 前記1乃至7のいずれかに記載の多孔質重合粒子からなる耐アルカリ性陰イオン交換体。
- 9. ポリビニルアルコール系共重合体及びスチレン/ジビニルベンゼン系共重合体から選択される耐アルカリ性重合体多孔質粒子に、グリシジル基を含有するスペーサー分子をアルカリ条件下で開裂しない結合を介して結合させ、前記グリシジル基と含窒素複素環基を反応させて陰イオン交換基を導入することを特徴とする耐アルカリ性陰イオン交換体の製造方法。
- 10. 含窒素複素環基が、前記2または3に記載の含窒素複素環基から選択される前記9に記載の耐アルカリ性陰イオン交換体の製造方法。

[0019]

- 11. カルボン酸ビニルエステルとイソシアヌレート系架橋性単量体との共重合体の一部をケン化して水酸基としたポリビニルアルコール系共重合体に、分子内に2個以上のグリシジル基を含有する化合物を反応させて前記ポリビニルアルコール系共重合体の質量を100とした時に反応後の質量が104~135となるようにグリシジル基含有基を導入し、これに含窒素複素環化合物を反応させることを特徴とする前記10に記載の耐アルカリ性陰イオン交換体の製造方法。
- 12. ポリビニルアルコール系重合体のケン化を該重合体に0.5~5 m e q/gの水酸基を生じさせるまで行なう前記11に記載の耐アルカリ性陰イオン交換体の製造方法。
- 13. 前記8に記載の陰イオン交換体からなるサプレッサー式イオンクロマトグラフィーカラム用充填剤。

[0020]

- 14. 前記8に記載の陰イオン交換体を充填したサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラム。
- 15. 前記14に記載のカラムとアルカリ性溶離液とを組み合わせて用いるサ

プレッサー式イオンクロマトグラフィーによる陰イオン測定方法。

- 16. アルカリ性溶離液が水酸化物系溶離液である前記15に記載の陰イオン測定方法。
- 17. アルカリ性溶離液として20mM以下のイソクラティック条件で水酸化物系溶離液を用いる前記16に記載の陰イオン測定方法。

[0021]

【発明の実施の形態】

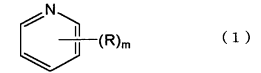
以下、本発明を詳細に説明する。

(A) 含窒素複素環化合物

第四級アンモニウム構造を有する含窒素複素環基の原料として、芳香族または 非芳香族含窒素複素環化合物を使用する。これらの化合物は陰イオン交換体とし て機能し得る限り、環構成炭素原子上にさら置換基を有してもよい。

芳香族含窒素複素環化合物としては、下記式(1)で示される(置換)ピリジン化合物が挙げられる。

【化9】

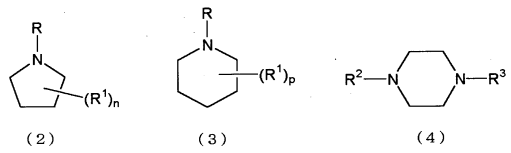


式中、Rは炭素数1~5の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基もしくはアルコキシ基またはハロゲン原子を表わし、mは0~5の整数である。mが2以上の場合、複数個のRは同一でも異なってもよい。

また、非芳香族含窒素複素環化合物としては、下記式(2)で示される1-(置換)アルキルピロリジン化合物、式(3)で示される1-(置換)アルキルピペリジン、および式(4)で示される1,4-ジ(置換)アルキルピペラジン化合物が挙げられる。

1 2

【化10】



式(2)中、Rは炭素数 $1\sim5$ の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基を表わし、R 1 は水酸基、または炭素数 $1\sim5$ の、水酸基で置換されていてもよいアルキル基もしくはアルコキシ基を表わし、n は $0\sim2$ の整数である。

式(3)中、Rは炭素数 $1\sim5$ の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基を表わし、R 1 は水酸基、または炭素数 $1\sim5$ の、水酸基で置換されていてもよいアルキル基もしくはアルコキシ基を表わし、pは $0\sim2$ の整数である。

式 (4) 中、 R^2 及び R^3 は同一でも異なってもよく、各々炭素数 $1\sim 5$ の、水酸基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基である。但し、 R^2 及び R^3 は同時に水素原子を表わさない。

[0022]

芳香族含窒素複素環化合物の具体例としては、ピリジン、2-メチルピリジン、3-メチルピリジン、4-メチルピリジン、2-ヒドロキシ-4-メチルピリジン、2-ヒドロキシー6-メチルピリジン、2-ヒドロキシピリジン、3-ヒドロキシピリジン、4-ヒドロキシピリジン等が挙げられる。

[0023]

非芳香族含窒素複素環化合物の具体例としては、1-メチルピロリジン、1-エチルピロリジン、1-メチルピペリジン、1-エチルピペリジン、1-(2-ヒドロキシエチル)ピペリジン、1-((ヒドロキシメチル)ピペリジン、1-((2-ヒドロキシエチル)ピロリジン、2-((2-ヒドロキシエチル))-1-メチルピロリジン、3-ヒドロキシ-1-メチルピペリジン、4-ヒドロキシ-1-メチルピペリジン、4-ヒドロキシー1-メチルピペリジン、1-((2-クロロエチ

[0024]

(B) 陰イオン交換体及びその製造方法

上記イオン交換基を導入して作製する充填剤の形態として、耐アルカリ性の多 孔性化学結合型イオン交換体及びペリキュラー型イオン交換体等が挙げられる。

[0025]

(1)多孔性化学結合型イオン交換体

本発明で好適に用いられる多孔性化学結合型イオン交換体は、耐アルカリ性重合体にスペーサーを介して上記含窒素複素環化合物を結合させてイオン交換基としたものである。

[0026]

多孔性化学結合型イオン交換体の基材として用いる多孔質重合体は耐アルカリ 性であれば特に限定されない。このような重合体の例としては、ポリビニルアル コール系共重合体及びスチレン/ジビニルベンゼン系共重合体等が挙げられる。

これらの耐アルカリ性多孔質重合体に第三級複素環アミン化合物と結合可能な基を有するスペーサ分子を結合し、これにさらに第三級複素環アミン化合物を反応させて陰イオン交換基とする。

[0027]

スペーサー分子は、基材表面とイオン交換基との間に複数の原子、通常は3原子以上20以下の原子を介在させるものであり、一方で耐アルカリ性多孔質重合体と他方でイオン交換基と結合する。この結果、両者間の距離を長くするスペーサーとして働き、イオンと基材の干渉を抑えピークの拡散を抑制する機能を有する。

スペーサー分子としては、第三級複素環アミン化合物と結合するグリシジル基を含有する化合物が好ましい。具体例として、エピクロルヒデリン、1,4 - ブタンジオールジグリシジルエーテル、エチレングリコールジグリシジルエーテル、グリセリンジグリシジルエーテル等が挙げられる。

[0028]

(2)多孔性化学結合型イオン交換体の製造方法

スペーサー分子と耐アルカリ性多孔質重合体との結合は陰イオン分析に用いる p H条件で開裂しないものであればよい。

製造方法は特に限定されないが、例えば耐アルカリ性多孔質重合体中にエステル結合を含有させ、これをケン化して水酸基とし、スペーサー分子として同一分子内にグリシジル基を2個以上含有するジグリシジル化合物を反応させる方法により製造することができる。一例として、基材の水酸基に1,4ーブタンジオールジグリシジルエーテルをスペーサーとして介し1ーメチルピペリジンを導入した模式図を下記に示す。

[0029]

【化11]

[0030]

より具体的に耐アルカリ性ポリビニルアルコール系共重合体を例として説明すると、カルボン酸ビニルエステルとイソシアヌレート環を有する架橋性単量体との共重合体をケン化して共重合体のエステル基の一部を水酸基に変換する。これにより、基材の親水性が高まりイオンとの干渉が抑制され、かつ水酸基はスペーサー分子との反応に必要な活性点となる。これに、1,4ーブタンジオールジグリシジルエーテル等、同一分子内にグリシジル基を2つ以上含有する化合物を反応させる。

[0031]

三級の複素環アミンと反応させるグリシジル基含有基を十分に導入するためには、水酸基が少なくとも0.5meq/g以上、5meq/g以下、好ましくは1.0~3meq/g存在するようにケン化するのがよい。水酸基が0.5meq/g未満の場合は必要なグリシジル基含有基の導入が困難になり、5meq/gを超えると基材の強度が低下し基材の粒径を小さくしてカラムの性能を向上させること

が困難になるため好ましくない。

水酸基の量は、水酸基を無水酢酸と反応させて消費した無水水酸基の量または 反応後の質量変化を測定することにより求められる。この時、基材の官能基も反 応する場合は、該官能基を保護した後、上記の方法により求められる。乾燥した 基材1gが1mmolの無水酢酸と反応したときの水酸基の量を1mmol/g とする。

[0032]

なお、この方法で好適に用いられるカルボン酸ビニルエステルは、重合可能なカルボン酸ビニルエステル基を一つ以上有する化合物であり、例えば酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、酪酸ビニル、吉草酸ビニル、及びピバリン酸ビニル等が挙げられる。これらは単独または二種以上組み合わせて用いられる。これらの中でも、親水性があり重合及びケン化の容易な、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニルが好ましく用いられる。

[0033]

イソシアヌレート系架橋単量体の好適な例としては、下記一般式

【化12】

[0034]

(式中、 R^4 、 R^5 及び R^6 は、それぞれ独立して、 $-CH_2CH=CH_2$ 、 $-CH_2CH=CH_2$ であるイソシア マレート環を有する架橋性単量体が挙げられる。中でも R^4 、 R^5 及び R^6 がすべ $T-CH_2CH=CH_2$ であるトリアリルシアヌレートが、酢酸ビニルとの共重合性がよくかつケン化に対しても安定性が高く架橋剤として好ましい。

[0035]

グリシジル化合物反応後の質量増はポリビニルアルコール系共重合体の質量を

100とした時に104~135とする。質量増が104未満であると耐アルカリ性が不十分となるため好ましくなく、また135を超えると、粒子が軟らかくなったり、粒子同士の会合が起きたりするため好ましくない。グリシジル化合物反応後の質量増は108~130が好ましく、112~125がより好ましい。

[0036]

上記の方法により得られる陰イオン交換体は多孔質粒子である。多孔質粒子の 孔径は50~300Åであり、好ましくは50~150Å、より好ましくは50 ~100Åである。孔径が50Å未満だと、細孔内部へのグリシジル基含有基の 導入が難しくなるため好ましくない。300Åを超えると粒子の強度が低下する ため好ましくない。孔径の制御は高速液体クロマトグラフィーの充填剤について 一般に行なわれている方法を用いる。

孔径はJ.Chromedogr.,387(1987)65に記載されている逆サイズ排除クロマトグラフィーの手法またはBET (Brunauer-Emmett-Teller)法などにより求めることができるが、本発明においては特に支障がない限り、Angw. chem. Int. Ed. Engl.,17.901~908(1978)に記載の方法に準じて平均孔径が測定される。

測定に際してはまず、被測定粒子をカラムに充填してHPLC装置につなぎ、THFを溶離液として、広範囲の分子量にわたる複数の標準ポリスチレンおよびベンゼンの保持容量を各々測定する。その結果を、Y軸に分子量M(対数目盛にすると見やすい)、X軸に保持容量(m L)を目盛ったグラフにプロットする。じて得られた各点をなめらかに結んだ曲線を軟正曲線と呼ぶ。軟正曲線から常法により排除限界点(V_1 , M_1)を求め、これとベンゼンの測定点(V_2 , 78)を用いて、直線 $X=(V_1+V_2)$ / 2 をグラフに記入する。この直線と軟正曲線との交点(平均細孔点と呼ぶことにする)のY座標 M_m を読みとり、この値を上記引用文献 P. 905の経験式(P1)と同等の次式(P2)に代入することにより、平均細孔径 P3 を算出する。

【数1】

$$\phi_{m} [A] = 0.62 \times (M_{m})^{0.59}$$
 (X)

なお「平均細孔点」は、発明者らが定義したものである。全細孔容積を100 %としたとき、最小容積(ベンゼンがちょうどはまる大きさとする)からの積算 容量が50%になる点を意味する。この点の標準ポリスチレン相当分子量を、それがちょうどはまる細孔の直径に換算するために、上式を用いるのである。

[0037]

(3) ペリキュラー型イオン交換体

ペリキュラー型イオン交換体は、イオン交換基を導入したラテックスによりコア粒子表面を被覆してなる粒子である。コア粒子としては、スルフォン化ポリスチレンが挙げられる。

[0038]

本発明の陰イオン交換体の粒径は、 $1 \sim 30 \mu \text{ m}$ がよく、好ましくは $2 \sim 20 \mu \text{ m}$ 、より好ましくは多孔質化学結合型では $2 \sim 10 \mu \text{ m}$ である。ペリキュラー型では樹脂の粒径は通常、 $5 \sim 15 \mu \text{ m}$ 程度である。陰イオン交換体の粒径が $30 \mu \text{ m}$ を超える場合は、カラムの理論段数が低くなるため好ましくなく、粒径が $1 \mu \text{ m}$ 未満の場合はカラム圧の上昇が大きく、充填が極めて困難となる。

本発明における粒径はコールターカウンター (Coulter Counter) で測定した値である。

[0.039]

(C) イオンクロマトグラフィー用カラム

本発明の陰イオン交換体の、イオンクロマトグラフィー用カラムへの充填はスラリー法などの公知の充填方法に準じて行われる。本発明に係るカラムは耐アルカリ性を有し高感度のサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラムとして用いられる。

[0040]

本発明による陰イオン交換体を用いたカラムは、サプレッサー式イオンクロマトグラフィーで用いられる溶離液(炭酸ナトリウムと炭酸水素ナトリウムの混液、ホウ酸バッファー、水酸化ナトリウム水溶液、水酸化カリウム水溶液等)に対して安定である。特にpH9~12のアルカリ性溶離液と組み合わせて用いるのに有用であり、さらに、陰イオンとして水酸化物イオンを含む水酸化物系溶離液と組み合わせて用いるのに有用である。

[0041]

(D) 陰イオン測定方法

本発明のサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラムを用いる陰イオン の測定方法は、従来のサプレッサー式のイオンクロマトグラフィーに準じて行う ことができる。

従来はグラジエント法または高濃度溶液を用いた方法に頼らざるを得なかった水酸化物系溶離液を用いた場合でも、濃度一定のイソクラティック条件で、かつ、20mM以下の低濃度溶離液が使用可能であるため、特別な測定装置や濃度調整が不要で、かつ、サプレッサーに高電圧を印加する必要がないためトータルな測定コストを低減することが可能となる。

[0042]

このように、本発明の陰イオン交換体を用いたサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラムを使用することにより、炭酸系の溶離液やホウ酸系の溶離液のみならず水酸化物系の溶離液を用いても、溶離液濃度を適当に選択することにより、主要な陰イオン(リン酸イオン、フッ化物イオン、塩化物イオン、亜硝酸イオン、臭化物イオン、硝酸イオン、硫酸イオン等)を良好に分離することができる。

[0043]

従って、例えば、大気、水質(河川水、水道水、温泉水、湖沼、排水等)、土 壌抽出液中の陰イオン等の環境中の微量成分分析;食品、肥料等の分析;化粧品 原料等の陰イオン分析;塗料原料、塗料、表面処理液の陰イオン分析;半導体分 野での超純水、混酸、エアー、リードフレーム、ウエハーの分析;製薬分野での 品質管理;発電プラントの循環水、冷却水等の分析等において有用である。

[0044]

【実施例】

以下、本発明を実施例及び比較例によりさらに詳細に説明する。なお、これらは単なる例示であって、本発明はこれら実施例により何ら制限されるものでない

[0045]

実施例1:

イオン交換基を導入する基材樹脂として以下の方法で製造したポリビニルアルコール系重合体を用いた。酢酸ビニル100g、トリアリルイソシアヌレート180g、酢酸ブチル150g及び2,2-アゾビスイソブチロニトリル10gよりなる均一混合液と、少量のポリビニルアルコール及びリン酸ナトリウムを溶解した水1400m L と還流冷却器を備えた5Lの三口フラスコに入れ10分撹拌した。次いで、窒素気流下で撹拌しつつ、60℃で16時間重合を行い粒状重合体を得た。該重合体をろ過、洗浄し、アセトン抽出した後乾燥した。

[0046]

得られた重合体を1N水酸化ナトリウム(NaOH)水溶液 3Lとともに還流冷却器、窒素導入管及び撹拌器を備えた 5Lの三口フラスコに入れ、窒素気流下で 15 \mathbb{C} , 20時間撹拌して該重合体のケン化を行った後、ろ過、水洗、更に乾燥した。ケン化によって得られたポリビニルアルコール重合体の水酸基の密度は 2.1 meq/gであった。これを基材として下記の手順で陰イオン交換体とした

[0047]

上記乾燥重合体100g、1,4-ブタンジオールジグリシジルエーテル(以下、「1,4-BGE」と略記する。)300g、ジメチルスルホキシド300mL、30質量%水酸化ナトリウム水溶液65mLを窒素導入管、撹拌器を備えた1Lの三口フラスコに入れ窒素気流下35℃で12時間撹拌して重合体基材にグリシジル基含有基を導入した。導入後の重合体をジメチルスルホキシド、水で洗浄後、真空乾燥機で乾燥した。乾燥後の重合体の質量は110gであり元の基材より10%増大した。

[0048]

グリシジル基含有基導入重合体 100g、1-メチルピペリジン4g、水500mLを窒素導入管、撹拌器を備えた 1Lの三口メスフラスコに入れ、40C 1時間撹拌して三級の複素環アミンを導入し陰イオン交換体を作製した。これに水洗浄を挟みながら、1N塩酸、1N水酸化ナトリウム水溶液で洗浄した。その後 1Nの水酸化ナトリウム水溶液中に入れ、60Cで 5時間処理した後、水洗、乾燥した。このようにして得られた陰イオン交換体は平均粒径 5μ m、イオン交換

容量約20μe q/gであった。

[0049]

この陰イオン交換体を内径4.0mm、長さ250mmのポリエーテルエーテルケトン樹脂(PEEK)製のカラムに充填し、陰イオン交換カラムを調製した。イオンクロマトグラフとしてサプレッサーを備えたDX-320〔ダイオネクス社(Dionex Corporation)製〕を用い、カラム温度35℃、溶離液として15mM水酸化ナトリウム水溶液を1.0mL/minで流し、標準液として、 F^-2mg/L 、 $C1^-3mg/L$ 、 NO_2^-5mg/L 、 Br^-10mg/L 、 NO_3^-10mg/L 、 $SO_4^{2-}15mg/L$ 、 $PO_4^{3-}15mg/L$ を含む水溶液を25μLイオンクロマトグラフに注入した。得られたクロマトグラムを図2に示す。

[0050]

実施例2:

基材として実施例1で調製したポリビニルアルコール系基材樹脂に実施例1と同じ処方により、1,4-BGEを導入した。

グリシジル基含有基導入重合体 100g、 1-メチルピロリジン 1g、水 500m 10m 10m

上記で得られた陰イオン交換体を実施例1と同じカラムに充填し、実施例1と 同様の方法で測定した。

[0051]

実施例3:

基材として実施例1で調製したポリビニルアルコール系基材樹脂に実施例1と同じ処方により、1,4-BGEを導入した。

グリシジル基含有基導入重合体100g、ピリジン10g、水500mLを窒素導入管、撹拌器を備えた1Lの三口メスフラスコに入れ、40℃1時間撹拌し

て三級の複素環アミンを導入し陰イオン交換体を作製した。これに水洗浄を挟みながら、1 N塩酸、1 N水酸化ナトリウム水溶液で洗浄した。その後1 Nの水酸化ナトリウム水溶液中に入れ、6 0 $\mathbb C$ で 5 時間処理した後、水洗、乾燥した。このようにして得られた陰イオン交換体は平均粒径 5 μ m、イオン交換容量約 2 0 μ e q ℓ g であった。

上記で得られた陰イオン交換体を実施例1と同じカラムに充填し、実施例1と 同様の方法で測定した。

[0052]

比較例1:

基材として実施例1で調製したポリビニルアルコール系基材樹脂に実施例1と同じ処方により、1,4-BGEを導入した。

上記で得られた陰イオン交換体を実施例1と同じカラムに充填し、実施例1と 同様の方法で測定した。

[0053]

比較例2:

基材として実施例1で調製したポリビニルアルコール系基材樹脂に実施例1と同じ処方により、1,4-BGEを導入した。

グリシジル基含有基導入重合体100g、トリエチルアミン1%水溶液150mL、水500mLを窒素導入管、撹拌器を備えた1Lの三口メスフラスコに入れ、40℃1時間撹拌して脂肪族三級アミンを導入し陰イオン交換体を作製した。これに水洗浄を挟みながら、1N塩酸、1N水酸化ナトリウム水溶液で洗浄した。その後1Nの水酸化ナトリウム水溶液中に入れ、60℃で5時間処理した後

、水洗、乾燥した。このようにして得られた陰イオン交換体は平均粒径 5 μm、イオン交換容量約 2 0 μe q/gであった。

上記で得られた陰イオン交換体を実施例1と同じカラムに充填し、実施例1と 同様の方法で測定した。

[0054]

実施例4:

イオン交換基を導入する基材樹脂として以下の方法で製造したスチレン/ジビニルベンゼン系のものを用いた。4-アセトキシスチレン105g、mージビニルベンゼン70g、トルエン75g、2,2-アゾビスイソブチロニトリル3.5gよりなる均一混合液を、10%のポリビニルアルコールを溶解した水1250mLに懸濁させ、ホモジナイズした。次いで、2Lセパラブルフラスコに移し、70℃で6時間重合を行い粒状重合体を得た。該重合体をろ過、水及びアセトンで洗浄し、風乾後、風力分級により分級し3~6μmの粒子を得た。

上記乾燥重合体 150g をメタノール1500m L に懸濁し、50% メタノール溶液1500m L に K O H 150g を溶かした液を加え、50% で 6 時間撹拌し、ケン化した。これを水及びアセトンで洗浄し、乾燥後、135g の重合体を回収した

[0055]

上記乾燥重合体100g、1,4-BGE400g、ジメチルスルホキシド300mL、水65mLを窒素導入管、撹拌器を備えた2Lの三口フラスコに入れ窒素気流下35℃で16時間撹拌して重合体基材にグリシジル基含有基を導入した。導入後の重合体をジメチルスルホキシド、水で洗浄後、真空乾燥機で乾燥した。乾燥後の重合体の質量は105gであり元の基材より5%増大した。

[0056]

グリシジル基含有基導入重合体100g、1-メチルピペリジン8g、水500mLを窒素導入管、撹拌器を備えた1Lの三口メスフラスコに入れ、40℃4時間撹拌して三級の複素環アミンを導入し陰イオン交換体を作製した。以下実施例1と同じ処方により洗浄し、陰イオン交換体を得た。

また上記で得られた陰イオン交換体を実施例1と同じカラムに充填し、実施例

1と同様の方法で測定した。

[0057]

比較例3:

水酸化物系溶離液用として現在市販されているカラム(三級のアルカノールアミンを導入したペリキュラー型イオン交換体)を用いて、実施例1と同様の方法で測定した。

[0058]

評価:

実施例1~4及び比較例1~3について導入した三級アミンの種類、フッ化物イオンとウォーターディップの保持時間の差、塩化物イオンと亜硝酸イオンの分離度、リン酸イオンの保持時間を表1に示す。フッ化物イオンとウォーターディップの保持時間差は、各ピーク頂点を保持時間として差を求めた。また塩化物イオンと亜硝酸イオンの分離度Rは、以下の式より求めた。

[0059]

【数2】

 $R = 2 \times (t_2 - t_1) / (w_1 + w_2)$

ここで、 t_1 と t_2 は各々の保持時間を示し、 w_1 と w_2 は各々のピーク幅を示す

[0060]

【表1】

		フッ化物イガと	塩化物イオンと	リン酸イオンの
	導入した三級アミン	ウォーターデップの	亜硝酸イオンの	保持時間
		保持時間差(分)	分離度(R)	(分)
実施例 1	1ーメチルピペリジン	1. 00	5. 2	15.6
実施例2	1ーメチルヒ゜ロリシ゛ン	0. 95	5. 0	15. 2
実施例3	ピ リジン	0. 90	5. 0	15.8
実施例4	1-メチルピペリジン	0.85	5. 5	19.6
比較例 1	71.47 1.751	ピークが重なって	1 0	34.0
(市販品)	アルカノールアミン	いるため測定不能	1. 8	34.0
比較例 2	トリメチルアミン	0. 79	3. 4	16.0
比較例3	トリエチルアミン	0. 68	3. 2	14. 1

[0061]

比較例1に示した現在市販されているカラムでは、リン酸イオン保持時間が3 0分以上と極端に冗長であるにもかかわらずフッ化物イオンはウォーターディップに一部重なってしまい、塩化物イオンと亜硝酸イオンの分離も十分ではない。これに対し実施例1、2、3に示した本発明の三級の複素環アミンを導入して作製した陰イオン交換体を用いたサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラムは、溶出しにくいリン酸イオンの保持時間を14~16分に設定した場合でも、フッ化物イオンをウォーターディップから十分に分離でき、かつ塩化物イオンと亜硝酸イオンも十分に分離可能であることがわかる。これは比較例2、3に示した非環状の三級アミンを導入したものに比べても有意に改善されていると言える。また実施例4から基材樹脂がポリビニルアルコール系に限定されずに、他の樹脂でも複素環アミンの導入が有効であると言える。

[0062]

【発明の効果】

本発明の陰イオン交換体を充填したサプレッサー式イオンクロマトグラフィー 用カラムは、20mM以下の低濃度水酸化物系溶離液を用いたイソクラテック条件でリン酸イオンの溶出時間を20分以内に抑え、保持されにくいフッ化物イオンをウォーターディップから十分に分離し、塩化物イオンと亜硝酸イオンを十分に分離できるため、上記溶離液を用いた分析において測定時間の短縮と連続再生型のイオン交換膜サプレッサーの寿命を長くさせることができる。

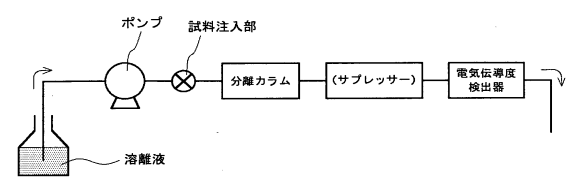
そのため、本発明は、環境、食品、農学、化粧品、塗料、半導体、製薬、電力等の幅広い分野に有用であり、水道水分析のように塩化物イオン数十ppm存在下での数ppb亜硝酸イオンの分析を必要とする場合に特に有用である。

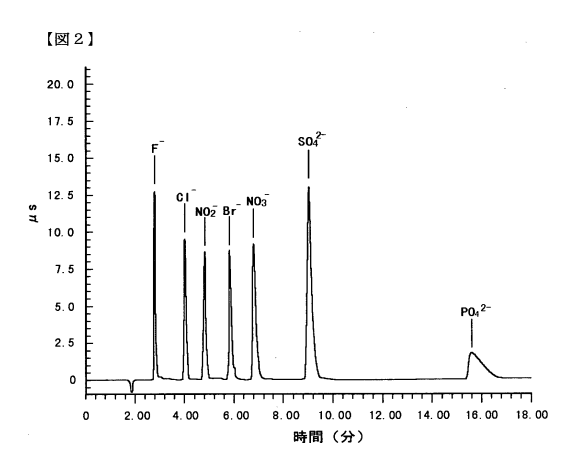
【図面の簡単な説明】

- 【図1】 イオンクロマトグラフィーの基本構成を示す模式図。
- 【図2】 実施例1で得られた本発明のイオン交換体を充填して得られた分離カラムに7種標準イオンを含む試験水溶液を注入して採取したクロマトグラム

【書類名】 図面

【図1】





【書類名】 要約書

【要約】

【解決課題】 20mM以下の低濃度水酸化物系溶離液を用いた濃度一定のイソクラテック条件でリン酸イオンの溶出時間を20分以内に抑え、保持されにくいフッ化物イオンをウォーターディップから十分に分離し、塩化物イオンと亜硝酸イオンを十分に分離できる陰イオン交換体を用いたサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラム及びそれを用いた陰イオン測定方法を提供することを目的とする。

【解決手段】 第四級アンモニウム構造を含む含窒素複素環基が、スペーサーを介して耐アルカリ性重合体基材に結合してなることを特徴とする多孔質重合体粒子、その多孔質重合体粒子からなる耐アルカリ性陰イオン交換体とその製造方法、その陰イオン交換体を用いるサプレッサー式イオンクロマトグラフィー用カラム、及びそのカラムを用いる陰イオンの測定方法。

【選択図】 図2

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2000-386002

受付番号

50001639283

書類名

特許願

担当官

林本 光世

2305

作成日

平成12年12月26日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

000002004

【住所又は居所】

東京都港区芝大門1丁目13番9号

【氏名又は名称】

昭和電工株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100081086

【住所又は居所】

東京都中央区日本橋人形町2丁目2番6号 堀口

第2ビル7階 大家特許事務所

【氏名又は名称】

大家 邦久

【代理人】

【識別番号】

100088719

【住所又は居所】

東京都中央区日本橋人形町2丁目2番6号 堀口

第2ビル7階 大家特許事務所

【氏名又は名称】

千葉 博史

出願人履歴情報

識別番号

[000002004]

1. 変更年月日

1990年 8月27日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都港区芝大門1丁目13番9号

氏 名

昭和電工株式会社